(19) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭57—96260

⑤Int. Cl.³ G 01 N 33/54 C 08 F 8/32 // C 08 J 3/20 識別記号

庁内整理番号 7906—2G 6946—4 J 7180—4 F ❸公開 昭和57年(1982)6月15日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 7 頁)

99免疫活性微粒子

②特

願 昭55-172563

@出

顛 昭55(1980)12月9日

⑦発 明 者

保坂俊太郎 鎌倉市手広1111番地東レ株式会

社基礎研究所内

仍発 明 者 村尾康雄

鎌倉市手広1111番地東レ株式会

社基礎研究所内

の出 願 人 東レ株式会社

東京都中央区日本橋室町2丁目

2 番地

個代 理 人 弁理士 斉藤武彦

外1名

明細

1 [発明の名称]

免疫活性静粒子

2. 〔特許請求の範囲〕

(1) グリンジルアクリレートおよび(または)グリンジルメタクリレートと、(2)炭素炭素不飽和二重結合を有する水 飛性単性体との共重合体からなる平均直径が0.03~10 μmの積粒子に、アミノ基を有する免疫活性物質が共有結 合によつて固定化されていることを特徴とする免疫活性物 粒子。

. 5. [発明の詳細な説明]

本発明は免疫学的検査用試索として初効な免疫活性極粒 子に関し、毎に粒子状担体に免疫活性物質を固定化してな る免疫活性粒子を用いてヒト又は動物の体液中の成分を検 出若しくは制定又は細胞を開発する免疫学的極種用試象と して有効な免疫活性微粒子の改良に関する。

抗原と抗体との反応を利用してその一方を免疫学的に転出又は定作する場合に、側定したい物質に結合する個の物質を粒子状担体に固定化させておき、その粒子が被側定転質の存在下で凝集を起こす現象を利用して高感暖の側定を行なり方法は免疫学的臨床検査の重要を手段となつている。また逆に側定したい物質を粒子状担体に固定化させておき、その被側定物質と特異的に反応する抗原又は抗体の存在による被側定物質と特異的に反応する抗原又は抗体の存在による被側定物質固定粒子の影勢が、被検液中の被側定物質の存在により阻止されることにより被測定物質を検出又は定量する方法も免疫学的臨床検査において広く用いられている。また特定の細胞と選択的に結合する物質を粒子状担位に固定化させておき、その粒子が細胞に結合するか否かによって細胞の識別を行なり方法も免疫学的検査の手段としてしばしば採用されている。

特開昭57- 96260(2)

(1978))、ポリスチレン粒子を芯として、それをスチレン・クリンジルメタクリレートコポリマーの外皮で被機したラテックスの遊離エポキシ蕎とヒト絨毛ゴナドトロピン又はインシュリンを反応させて、それらをラテックスに結合させた試業 特公開昭55-110118)など、共有結合により抗原又は抗体を担体に結合させた試業が提案されている。これら先行技術においてはカルポジイミドにより免疫活性物質を粒子に結合させる方法が多用されているが、カルポジイミドを使用すると免疫活性物質分子間および分子内の縮合反応を惹起する。これはのぞましくない副反応であつて免疫活性物質の活性を損なうものである。奥化シアノゲンを用いれば免疫活性物質分子間および分子内の紹合反応を回避することはできるが、この場合にはヒドロキシル基を有するポリマーと臭化シアノゲンとの反応の再現性を得ることが難かしく、その結果免疫活性物質を固定化

とのような免疫活性粒子を用いた免疫学的検査用試業における粒子状担体としては、従来、ヒトを含む哺乳動物や鳥類の赤血球、カオリンや炭素など無機物の粒子、天然ゴムラテックスやポリスチレンなどの有機高分子化合物のラテックスが凝集反応用として広く用いられている。これらのうち赤血球は多種類の抗原・抗体を固定化することが可能で応用範囲が最も広い。しかし採取する動物値体によつて品質等に差があること、安定性に繋があり保存が難しいこと、またヒト血情により非特異的に凝集する場合があること、すたとト血情により非特異的に凝集する場合があること、すたとの問題点がある。非生物由来の粒子として最も広く用いられているのはポリスチレン粒子であり、これは合成高分子化合物であるところから品質を一定にすることが可能でまたそれ自体では安定である。ポリスチレンは緑水性で種々の蛋白質を吸着する性質があるため、通常ポリスチレンへの抗原又は抗体の固定は物理吸着によって行なわ

6, "

ジェンコポリマー、カルポキシル化ポリスチレン、アミノ 基をもつカルポキシル化ポリスチレン、アクリル酸ポリマー、アクリロニトリルポリマー、メタクリル酸ポリマー、アクリロニトリループタジエン・ステレンコポリマー、ポリ 計 酸ピニルアクリレート、ポリピニルピリジン、塩化ピニルーアクリレートコポリマーなど種々のラテックスポリマーにカルポジイミドを縮合剤としてヒト報毛性コーナドトロピン、ヒト血清アルブミン又は変性ガンマグロプリンをアミド結合を介して縮合させた粒径001~09ミクロンの粒子からなる試薬(特公昭53-12966)、メタクリル酸、2-ヒドロキシエチルメタクリレート及びメチルメタクリレートを共重合して製造したヒドロキシル基とカルボキシル基を含有するメチルメタクリレート系ラテックスにトレポネーマ抗原を異化シアノゲン又はカルボジィミド法で結合させた試薬(臨床病理27、補冊、522頁

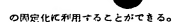
持開昭57- 96260(3)

した粒子の免疫活性が変動しやすい。これらの免疫活性物質固定化法に比較して取合体に導入された遊離エポキシ若と蛋白質又はポリペプチドを反応させる方法は免疫活性の失活も少なく再現性も良好である。しかしエポキシ素を利用する上配先行技術においては重合体粒子表面がスチレンのような疎水性化合物の共重合体であるため蛋白質を非特異的に吸差する傾向を有している。一般にヒト又は動物の体液中には多種類の蛋白質が含まれ、とくに血漿又は血清中にはこれが高級度で含有されている。検体体液から蛋白質が担体粒子に吸着されると、それが目的とする抗原・抗体反応などの免疫学的反応に干渉し、凝集反応の選択性や感度の低下をもたらすおそれがある。本発明者らはこのような問題点を解消することを目的に検討を行をつた結果、本発明に到達した。

な 船間は、(1) クリシ ジルアクリレートおよび (または)

グリンジルメタクリレートと、(2)炭素炭素不飽和二重結合を有する水溶性単骨体との共和合体からなる平均直径が 0.0 5~10 μ mの微粒子に、アミノ芸を有する免疫活性物質が共有結合によつて固定化されていることを特強とする免疫活性微粒子を提供するものであり、該微粒子は免疫学的検査用試薬として寄効を示す。本発明によれば免疫活性物質はそのアミノ基と微粒子表面の遊離エポキン基との反応によつて生成する共有結合によつて担体微粒子上に固定化される。免疫活性物質との反応によつて遊離エポキン素が全部消費されずに活性を有するまま及存する可能性がある場合には血槽アルブミン、ゼラチンなど目的とする免疫学的検査に干渉しない親水性蛋白質を洗碟エポキン基と反応させることによつて、エポキン基の反応性を失わせることができる。その際エポキン基准去用の親水性蛋白質は に定化の目的である免疫活性物質と混合して同時に反応さ

せてもよく、また免疫活性物質を先に単独で反応させその 我で反応させてもよい。また上記アルブミンやゼラチンな どの類水性蛋白質の代りにクリシン、アラニンなどのアミ ノ酸を用いることも可能である。このようにして免疫活性 物を固定化した後に重合体微粒子表面で何らの結合物によ つて優われることなく節出しているのは、水溶性単量体に 由来する別水性部分である。蛋白質は水性媒体中では剝水・ 性重合体には吸着しにくいので、本発明による免疫活性物 質問定化微粒子は、 概体体液に対して安定で非特異的凝集 を超こしにくく、また細胞に対する非特異的付剤がない。 本発明にかいて共敢合に用いる水溶性単量体とはその単 建立合体が水溶性原合体を形成しらるものであり、 例えば 2 - オキシエチルアクリレート、 2 - オキシエチルメクク リレート、 2 - オキシブロビルアクリレート、 2 - オキシ プロビルメチクリレート、こそがに2 ないし2 5 のポリエチ レングリコールモノアルキルエーテルのアクリル停エステル又はメタクリル停エステル、アクリルアミド、メタクリルアミド、N - ビニルビロリドン、グリセロールメギクリレートなどが好きしく用いられる。これらの水器性単常体は2種以上併用してもよい。グルンジルアクリレートとグリンジルメタクリレートとの和に対する水器性単分体の和の比率はモル比で95:5ないし5:95の範囲で変えることができる。またグリンジルアクリレートとグリンジルメタクリレートの使用比は100:0ないし0:100(モル比)すなわち任意でよい。遊響エポキンがはアミノ基のみでなく、カルポキンル森、アルコール性とドロキシル系、フェノール性とドロキシル森及びメルカブト若などとも反応し得るが、重合体粒子の製造条件を承当に急べばグリンジルアクリレート又はグリンジルメタクリレートのエポキン基を副反応によつて失たうことなく免疫情性や不



4 -

本発明の乗合体制粒子は例えば次の方法によつて製造することができる。

東合反応は通常乳化素合、花椒蛋合又は懸複雑合によつて好ましく行なわれる。これらいずれの方法も重合と同時に無合体が粒子状にをつて析出するので本発明の目的に適している。とくに好ましいのは花椒蛋合である。花椒蛋合は、単量体は溶解するが重合によつて生成する重合体は溶解しない媒体中で取合を行なり方法であつて、単常体と設合数はとの組合せを選択することによつて生成する重合体粒子の平均直径を0.03ないし10μmの範囲に入るより調節することが比較的容易であり、粒種の分布も比較的部い。また花腫取合は、乳化重合や陰滴ず台の場合と異なつて、乳化剤や懸視安定剤を使用しないので、重合反応後これらの端加利を解去する必要がないのも利点の一つである。

果機剤を重合系に添加することは必須ではたいが、通常 重合に当つて重合性炭素度素二度結合を分子内に2 若以上 含む多官能性単が体を添加して糠板的に重合体を聚憾させ ることがのぞましい。そのような目的で重合系に添加する に適した多官能性単量体は多数存在するが、若干例をあげ れば、ジビニルベンゼン、エチレングリコールジメタクリ レート、N・N'-メチレンビスアクリルアミド、コハク配 ジビニル、コハク配ジアリル、メタクリル酸ビニル、メタ クリル酸アリル、トリアリルシアヌレート、トリアリルイ ソシアヌレートをどである。また架橋結合は重合反応接生 成重合体の反応性を利用してこれを多官能化合物と反応さ せることによつて導入することもできる。例えば生成重合 体に含まれるエポキシ病とエチレンジアミンなどのジアミ ンとを反応させることにより重合体を架橋させることがで きる。

粒子の形状は多くの場合球形であるが球形であることは必要条件ではなく不規則な形状であつても美し支えない。 不規則な形状の粒子の底径は最大径と最小径の和の1/2とする。平均底径は式(1)によつて定幹される。でよって表わされる。ただしは、は、番目の粒子の直径、Nは粒子の総数である。

$$\bar{\mathbf{d}} = \sum_{i=1}^{N} \mathbf{d}_{i} / \mathbf{N} \qquad \cdots \cdots (1)$$

聚集反応が判定しやすいのは経験的に平均直径が α 1μm 以上 1 0 μ m以下の場合である。また細胞標識の目的には 平均直径は α 0 3 μ m以上 5 μ m以下の範囲が好ましい。 また染料ないし顔料により適当に着色した粒子は凝集反応、 細胞標識いずれの目的に対しても好都合である。また細胞 棚底に対しては象光を付与した粒子も好ましい。

免疫活性物質の微粒子への間定化反応は水性媒体中で行ない、pHは20~90、促促は0℃~40℃の総別が必

当である。反応被中の免疫活性物質の漆度は係々の免疫活性物質の性質によつて増減する必要があり一様には決められない。その除すでに述べたように血液アルプミン、ゼラチンなどの弾水性蛋白質を反応液に添加することはしばしば免疫活性物質固定化酸粒子の分散安定性を改良する上で有効である。また固定化反応後にクリシン、アラニンなどのアミノ酸で処理することもしばしば同様に好ましい効果をもたらす。

本発明において使用する免疫活性物質はアミノ基を有することが必要であるが、免疫活性物質の大部分は蛋白質であるかまたはポリペプチド部分を含んでいるのでその条件に適合する。ここで免疫活性物質とは抗原および抗体のみでなく、補体、Fe レセプター、C 3 レセプターなど液性免疫反応ないし細胞性免疫反応に関与してある物質に特異的に結合する物質を影味するものとする。具体例を若干を

げれば、梅葉トレポネーマ杭原、B型肝炎表面抗原(HBs 抗原)、B型肝炎界面抗原に対する抗体(抗HBs 抗体)、 風寒抗原、トキソプラズマ抗原、ストレプトリジンの、抗 ストレプトリジンの抗体、マイコプラズマ抗原、ヒト被毛 性ゴナドトロピン(HCG)、抗HCG抗体、熱凝集ヒト IgG、リウマチ因子、核蛋白、DNA、抗DNA抗体、 C反応性蛋白(CRP)、抗CRP抗体、抗エストロゲン 抗体、α-フェトプロテイン(α-FP)、抗α-FP抗 体、癌胎児性抗原(CEA)、抗CEA抗体、C1q、抗 C1q抗体、C3、抗C3抗体、抗C3'b抗体、抗C3b1 抗体、C4、抗C4抗体、プロティン-A、コン グルチニン、イムノコングルチニンなどである。

グリンジルメタクリレート、2-オキンエチルメタクリ レートかよびニチレンクリコールジメタクリレートの3者

罗. 方: 传.

特閣昭57-96260(5)を85.7:95:48のモル比で混合し、その単学体混合物24部(重量、以下同じ)、プロビオン酸エチル76記むよび2.2'-アンピス(2.4-ジメチル-4-メトキシパレロニトリル)の13部(4.7 mmol/2)の混合物を設案ガス雰囲気下40でで3時間重合させた。白濁した重合混合物をアセトンに注ぎ、1500×9で10分間減心分離し、沈降した粒子をエタノールで再分散して洗浄、次いで再び遠心分離した。波圧下に乾燥して微粒子状重合体113部を得た。この微粒子状重合体は球形でその直径は18μmと42μmの間にあり平均53μm、標準偏差は0.45μmであつた。

上記のようにして陶製した重合体が粒子にTP抗原を下記のようにして固定化した。先す何毎初原体 Treponema pallidum (以下TPと略配) Nichols 株割休砂分をリンに塩板製生塩食塩水(リン酢水器 2 ナトリニューリンA

水素1カリウム001mol/と、塩化ナトリウム014mol/と、pH72、以下PBSと昭記)の中に10°cell/配の割合で分散させた分散液を氷水で冷却しながら10KHzの超音波で20分間処理して簡体を破壊し、これをTP抗原液とした。このTP抗原液1容とウシ血液グリコブロテインを1吋/配の砂度でPBSに溶解した溶液3容とを混合し、その混合液1 配と前記部合体50吋をPBS1元にの分散した分散液とを混合して30でで2時間撹拌した。次に造沈により微粒子を分離してPBSで遠沈により3回洗砂した後、ウシ血液でルブミン(以下BSAと略記)を19年間によりかした。このTP抗原固定化物粒子分散液を3日間4での冷痰炉中で放置したが、下記のようにして活性を依定した。

U字型管底を有するポリステレン製のマイクロタイター ブレートに、TΡΗΛ 力価 6 4 0 の料類関性原置や統領 希釈倍率10倍を起点とする2ⁿ 希釈系列で各50p2ずつ入れた。ただし希釈用派としてはPBSKBSAを15、梅森補体結合反応用ライター抗原溶液KW(日本薬結め燥研究所)を55、塩化アンモニウムを0.73mol/2の膨度で添加した溶液を使用した。またコントロールとして梅物能性血液についても同様の希釈液をマイクロタイタープレートに入れた。次に血液布釈液の入つているマイクロタイタープレートの各穴にTP抗原固定化物粒子分散液を各50p2ずつ加え、3分間提慢して両液を混合した検索温で2時間静吸し、た降化によつて候性の程度を判定した。その結果は表1の通りでTPHA以上の感度で血液中の物物抗体を検出できることがわかる。

	₹.	1							
有取 任星	10	20	40	80	160	320	640	1280	2560
陸性								#	+
j) (**	<u>i —</u>		_	-	-	-		_	_

ただし

一. 底の中心にきれいな小さな輪

十・ サより小さな輪

井 小さい膜様洗粉(輪形成)

冊 底全部に膨碌に沈滑

実施例 2

1 四/配の譲渡のヒト Ig G/PBS 裕被 0.4 配と 1 四/配の譲渡のウシ血清グリコブロテイン/PBS裕核 1.6 配とを混合し、その混合液に、契施例 1 に使用したのと同じ事合体被粒子 5 0 平を分散させ、 3 0 でで 5 時間特件した。この反応混合物を 4 での冷蔵庫中で 1 夜放贈した後遠沈によりPBSで洗浄し、BSAを 1 多添加したPBS 4 配に做粒子を再分散させ、 3 0 でで 2 時間様件した後、 4 での冷蔵庫に 1 夜放贈した。このようにしてヒト Ig Gを固定化した重合体徴粒子と抗ヒト Ig G抗体とを次のようにして反応させた。すなわち顕微鏡用スライドグラス上で

してから4 での冷敵康に1 夜放倒した。このようにして B B A を固定化した重合体散粒子と抗 B S A 抗血液(ウサ ギ)とを実施例2 と同様にしてスライトグラス上で反応さ せた結果は表3 の通りであつた。抗 B S A 抗体検出限界は 0.1 μg/型であることがわかる。

表 3

抗BSA (μ 9	庁体機度 / 吨) -	10	1 .	0.1	0.0 1	
艇	築	##	#	+		

実施例 4

グリンジルメタクリレート、2 - オキシエチルメタクリレートおよびエチレングリコールの3 者の混合比を7 1.4 : 238:48(モル比)に変えた以外は実施例1と全く同様にして重合し、平均直径0.1 μmの微粒子1 0.8 部を得た。この重合体微粒子を用いて実施例3 の場合と全く問

抗ヒト Ig G抗血清(ヤギ) Ig G 分画のP B S 密液 1 0 μ L と上配ヒト Ig G 固定化微粒子分散液 1 0 μ L とを混合し、 5 分後の凝集状態を内限で判定した。その結果を表 2 に示す。抗ヒト Ig G 抗体の検出限界は約 1 0 n 9 / 配 であることがわかる。

表 2

抗ヒトI 機度(n	g G抗体 9/ml)	10000	1,000	100	10	1	0.1
凝	集	##	#	#	+	±.	

実施例 3

5 四/配の機度のBSA/PBS裕裕2 配に実施例1で使用したものと同じ重合体徴粒子を分散させ、50℃で7時間攪拌した後4℃の冷蔵庫に1夜放催した。次いで遠たによりPBSで洗浄し、ヒト血清アルブミンを0.5 多添加したPBS4配に数粒子を再分散し、30℃で1時間撹拌

様にして B S A を固定化した。実施例 5 と同様にしてスライトグラス上で抗 B S A 抗血清と反応させた結果は実施が 3 の場合と全く同等で、抗 B S A 抗体療出限界は 0.1 μ 9/m2 であつた。

実施例 5

グリシジルメタクリレート、2 - オキシブロビルメタク・リレート まびトリエチレングリコールジメタクリレートを4 7.6: 4.8 (モル比)の比率で混合し、その 単量体混合物2 4部、メチルローブロビルケトン7 6部 および 2.2'- アゾビス(2.4 - ジメチル-4 - メトキシバレロニトリル)0.13部(4.7 mmol/と)の混合物をアルゴン雰囲気下40でで3時間重合させた。白傷した裏混合物を実施例1と同様に処理して重合体を粒子8.4部を得た。 平均直径は2.5 μmであつた。この重合体数粒子8.4部を得た。 中均直径は2.5 μmであつた。この重合体数粒子を0.5% ヒト血情アルブミン水溶液中に重合体含量が1.25%にな



るように分散し、电解の3と回停にして抗BSA抗血術と スライドグラス上で反応させた。その結果を築4に示す。

表 4

抗BSA (μ9	抗体体版	1 0	1	0.1	_
凝	集	+	± .	-	_

京佐州 6

グリシジルメタクリレートの代りにクリンジルアクリレートを使用しグリンジルアクリレート、2-オキシエチルメタクリレートおよびトリエチレングリコールジメタクリレートの混合比を238:714:48(モル比)にした以外は実施例5と関極にして重合し、平均直径約1月mの重合体銀粒子72部を得た。実施例5と全く同様にしてBSAを重合体微粒子に固定化し、実施例5と同様にして抗らSA摂血流と反応させた。その熱射は実験例5の場合

- オキシエチルアクリレートを使用した以外は実施例1と 全く同様にして重合し、平均直径約3 μmの重合体飲む子 9.5部を得た。この重合体微粒子に実施例1と同様にして TP抗原の固定化を行ない活性を検定した結果、血槽中の

実施例1の2-オキシエチルメタクリレートの代りに2

と同等で、抗BSA抗体検出感収は約10μ9/型であつ

特許出願人 東 レ 株式会社

梅森抗体輸出感度は実施例1の場合と同等であつた。

代理人 弁理士 斉静欢意

川黄原省

特開昭57- 96260(ア)



始和56年3月4日

符許厅長官 島 田 春 樹 殿

1. 単行の設示

的和55年特許歸第172563号

2. 発明の名称

免疫活性微粒子

3. 袖正をする者

事件との関係 特許出顧人

名称 (315) 東レ株式会社

4. 代 理·人

150

住所 東京 都 炭谷 区 桜 ケ 丘 2 4 番 8 号 チサンマンション新開半台(Whit 476-2571)

氏名 弁経士 (7175) 対 縣 政 尼 (1)

5. 船正の対象

明和帝の発明の評定な説明の伝

6. 補正の内容

た。

奥施例 7

- (1) 明細書(以下同じ)2頁9行の「固定粒子」を「応定化 粒子」とする。
- (2) 5頁14行「トレポネーマ」を「トレポネーマ」とする。
- (3) 9頁11~12行の「とはその ~ ものであり、」を 「としては、」とする。
- (4) 21頁下から2行の「0.1μm」を「1.0μm」とする。
- (5) 22頁12行の「重混合」を「重合混合」と紹正する。
- (6) 23頁1行の「抗BSA抗血膏」を「BSAを協定化した。そして実施例3と阿棣化して抗BSA抗血膏」と補正する。

- 2 -